

NARKAMON 100 mg/mL, otopina za injekciju za pse, mačke, konje i magarce

Autorizzato

- Ketamine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NARKAMON 100 mg/mL, otopina za injekciju za pse, mačke, konje i magarce

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

asino

Cane

Cavallo (non destinato alla produzione di alimenti)

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
115.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01AX03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/03/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/21-01/248

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/08/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.